PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-024105

(43)Date of publication of application: 01.02.1991

(51)Int.CI.

C08F214/06 C08F257/02

(21)Application number : 01-158874

(71)Applicant: SEKISUI CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

21.06.1989

(72)Inventor: KATO MASAHARU

FUJII NORIMARE

(54) VINYL CHLORIDE RESIN

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide the title resin excelling in flow during thermoformation and having excellent properties inherent in a vinyl chloride resin by copolymerizing a vinyl chloride monomer with a polystyrene macro monomer in a specified weight ratio.

CONSTITUTION: A polystyrene macromonomer having a double bond on one end of a polystyrene chain is produced, for example, by polymerizing a styrene monomer with thioglycolic acid to synthesize a polystyrene having a carboxylic acid on one end and reacting this polystyrene with glycidyl methacrylate. 50–0.5wt.% polystyrene macromonomer is copolymerized with 50–99.5wt.% vinyl chloride monomer to produce a vinyl chloride resin. Part ot the vinyl chloride monomer can be replaced by a copolymerizable monomer (e.g. ethylene). The obtained vinyl chloride resin can be desirably used for pipes, films, electrical components, etc.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-24105

⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成3年(1991)2月1日

C 08 F 214/06 257/02 MKE MQH 7602-4 J 7142-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全3頁)

60発明の名称

塩化ビニル系樹脂

②特 願 平1-158874

②出 願 平1(1989)6月21日

加発明者 加藤

雅 治

山口県新南陽市河内町7番24号

⑦発 明 者

藤井

紀 希

山口県新南陽市河内町7番29号

加出 願 人 積水化学工業株式会社

大阪府大阪市北区西天満2丁目4番4号

明 粗 書

発明の名称

塩化ビニル系樹脂

特許請求の範囲

塩化ビニルモノマー 5 0 ~ 9 9.5 重量 % とポリスチレンマクロモノマー 5 0 ~ 0.5 重量 % が共産合されてなる塩化ビニル系 樹脂。

発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、熱成形する際の流動性がすぐれた 塩化ビニル系横指に関する。

(従来の技術)

塩化ビニル横脂は機械的強度、自己消炎性、 耐食性、耐薬品性等すぐれた性質を有している のでパイプ、板、シート、フイルム等に広く使 用されているが、塩化ビニル横脂は熱成形時の 流動性が悪く、滑刺等の添加刺を数重量%添加 して熱成形している。

しかしながら、滑剤等を抵加すると成形する 時にゲル化不良をおこしやすくなり、得られた ニル樹脂に復動特性のすぐれたモノマーをグラ トしたり、樹脂を添加することが提案されて いる。前者の方法としては塩化ビニル樹脂にス チレンをグラフトする方法が提案されているが スチレンのホモポリマーが大量に副生され、塩 化ピニル樹脂の耐衝撃性等の物性が低下する。 又、後者の方法としては、塩化ビニル樹脂にス チレン樹脂を添加する方法が提案されているが、 塩 化 ピニ ル 樹 脂 と ス チ レ ン 樹 脂 は 相 溶 性 が 悪 く 溶験皮形しても均一にならず得られた皮形品は 衝撃性が悪い。相格性を向上させる手段とし てスチレン一共役ジオレフイン系プロック共重 休 (特 開 昭 5 1 - 9 2 8 5 6 号 公 報) 、 塩 米 化スチレンープタジエンプロック共重合体(特 **開昭 5 7 - 4 2 7 5 4 号公報)、スチレンーメ** チルノタクリレートグラフト共重合体(特開昭 60-92344号公報)等が提案されている。 しかしながら、スチレン一共役ジオレフイン

系プロック共重合体は相溶化効果が小さく、 混

庶形体の機械的強度等が低下するので、塩化ビ

特開平3-24105(2)

合物の引張強度は塩化ビニル樹脂より劣る。スチレンーメチルノタクリレートグラフト共産合体は相容化効果はあるが、混合物は伸びが低下する。又、塩素化スチレンーブタジエンブロック共産合体は塩素化工程が必要であり、製造が困難でコストが高い。

(発明が解決しようとする課題)

本発明の目的は上紀欠点に鑑み、塩化ビニル 構脂のすぐれた物性を損うことなく溶融流動性 のすぐれた塩化ビニル系樹脂を提供することに ある。

(展題を解決するための手段)

又、本発明の塩化ビニル系横脂は塩化ビニルモノマーに代えて塩化ビニルモノマーと共重合可能なモノマーが30重量光以下の範囲で共重合されてもよい。

上記共直合可能 なモノマーとしては、 たとえばエチレン、 プロピレン、 イソプテン、 1 , 3
ーブタジエンなどの C ーオレフイン、 グリシジル (メタ) アクリレート、 エチル (メタ) アクリレート なけい ト で クリレート 、 (メタ) アクリルート ない マクリレート 、 (メタ) アクリル 酸、 ドデンルピニルエーテル、 フェニルピニルエーテル、 メチルピニルエーテル、 エチル などの ピニル、 クロロ酢酸 ピニル、 クロロ酢酸 ピニル、

ポリスチレンマクロモノマーの製造方法は公知の任意の方法が採用されてよく、たとえばスチレンモノマーをチオグリコール酸と共に重合して片末端カルボン酸ポリスチレンを合成し、 次にグリシジルメタクリレートを反応させることにより末端がメタクリレート型のポリスチレンマクロモノマーが得られる。

本発明の塩化ビニル系補脂は塩化ビニルモンマーとポリスチレンマクロモノマーが共産合がかなくなると塩化ビニル構脂の特性が低下し、メリスチレンマクロモノマーの量が少なくなるので、塩化ビニルモノマーが50~99.5 重量がで、ポリスチレンマクロモノマーが50~0.5 重量が共産合されてかり、好ましくは塩化ビニルモノマーが70~99重量がである。

又、 塩化ビニル系 樹脂の分子量は小さく たる ともろくなり、 伸びが小さくなり、 大きくなる

トリフルオロ酢酸ピニル、ステアリン酸ピニル、 プロピオン酸ピニルなどのピニルエステル等が あげられる。

本発明の塩化ビニル系物脂の製造方法は従来公知の任意の方法が採用されてよく、たとえば 懸罰重合法、溶液重合法、沈酸重合法等があげ られる。

本発明の塩化ビニル系樹脂から成形体を製造する際には従来の塩化ビニル樹脂から成形体を製造する際に使用された熱安定剤、耐衝撃改良剤、加工助剤、滑剤、着色剤、紫外線吸収剤等を添加してもよいし、同様にして成形体を製造することができる。

(実施例)

次に本発明の実施例を説明する。

共重合体 A , B , C , D の合成

提择機付耐圧重合器に、第1表に示した所定量の塩化ビニルモノマーとポリスチレンマクロモノマー(東亜合成化学工業社製、Mn=6000)及びイオン交換水4000度量部、 t ープチル

特開平3-24105(3)

第 1 表

X	住込(1	(量部)	平均分	子 集	ポリステレン	グラフト 効 平
		ポリスチレン マクロモノマー	₩ a	₩-	금 X (₩.%)	70(96) ^T
共賦合体▲	1500	80	8 0,0 0 0	118,000	8.8	9 4.5
共黨合体B	1500	123	2 9,5 0 0	135,000	121	933
共重合体C	1500	168	2 8,0 0 0	167,000	1 5.0	928
共宣合体D	1500	0	3 3,0 0 0	110,000	0	0

定し、結果を第2表に示した。

尚、比較例 2 ~ 4 で使用した ボリ塩化ビニル は徳山積水社製 T S - 1 0 0 0 R (M n = 3 5, 0 0 0) であり、 ボリスチレンは三井東圧社製 P S 5 7 0 - 5 3 (M n = 1 0 0,0000) であ つた。

第 2 表

			実	英	44		比 較 例		
			1	2	3	1	2	3	4
組	共重合体	A	100	-	-		-	-]
		В	-	100	_	-	-	-	-
		С	-	-	100	-	,	-	-
		D	-		-	100	1	1	-
成	ポリ塩化ビ=	_	_		_	9 2	88	85	
	ポリスチレ	ノン	-	-	-	-	8	12	15
65	破断強度(与	/cd)	635	640	650	620	615	585	552
	破断伸び	(%)	175	130	100	200	20	6	5
性	连動性(×10-	www.	0.87	148	1.95	0.27	0.71	0.98	1.37
	ヘイズ包	(%)	18.5	17.3	20.5	3.5	85.2	91.3	91.5

实施例1~3、比較例1~4

又、上記シートを高化式フローテスターに供給し、1 mm ダ×10 mm のノズルを使用し、温度190℃、押出圧力150 km / cmlの条件で押出し、提出量を測定し結果を第2表に示した。

又、上記で得られた板を 4 5° 拡飲方式 のカラーコンピューター (スガ試験後社、 S M - 4 - C H) に供給し、 2 0 ℃におけるへイズ値を測

(発明の効果)

本発明の塩化ビニル系搏励の線成は上述の通りであるから、塩化ビニル樹脂の有する、剛性、耐香季性、耐食性、難燃性、透明性等のすぐれた物性を扱うことなく、溶験時の流動特性が向上している。

従つてハイブ、板、シート、フイルム、電気 郡品、車輌部品等に好道に使用できる。

> 特許出頭人 療水化学工業株式会社 代表者 慶 田